PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

05-263091

(43)Date of publication of application: 12.10.1993

(51)Int.CI.

C10M169/00 //(C10M169/00 C10M105:18 C10M105:04 C10N 10:02 C10N 10:04 C10N 30:00 C10N 30:12 C10N 40:02 C10N 50:10

(21)Application number: 04-173093

(22)Date of filing:

30.06.1992

(71)Applicant: NTN CORP

(72)Inventor: ASO MITSUNARI

HIRANO OSAMU MIKAMI EISHIN

(30)Priority

Priority number: 04 9329

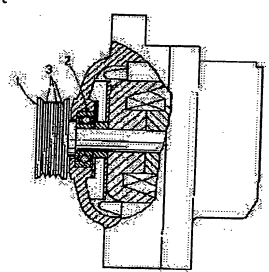
Priority date: 22.01.1992

Priority country: JP

(54) GREASED ROLLING BEARING FOR ALTERNATOR

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain the subject bearing which does not suffer abnormal peeling due to hydrogen enbrittlement on its rolling face even under conditions of a high rotational speed and a high load and is durable. CONSTITUTION: A rolling bearing 2 of an alternator is sealed with a grease composition prepared by adding 5-40wt.% thickener comprising an aromatic diurea compound containing two urea bonds (NHCONH) in the molecule or an aromatic urea/urethane compound containing both a urea bond and a urethane bond (NHCOO)in the molecule to a base oil prepared by mixing an alkyldiphenyl ether oil with a poly- α -olefin oil in a weight ratio of 20:80 to 80:20 and adding a passivating oxidizing agent such as sodium nitrite and an organic sulfonate such as barium sulfonate or zinc sulfonate



(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

庁内整理番号

9159-4H

(11)特許出顧公開番号

特開平5-263091

(43)公開日 平成5年(1993)10月12日

(51) Int.C1.5

識別記号

FΙ

技術表示箇所

C 1 0 M 169/00 / (C10M 169/00

105: 18

105:04

115:08

審査請求 未請求 請求項の数1(全 10 頁) 最終頁に続く

(21)出顯番号

特顏平4-173093

(22)出顧日

平成4年(1992)6月30日

(31) 優先権主張番号 特顯平4-9329

(32) 優先日

平4 (1992) 1 月22日

(33)優先權主張国

日本 (JP)

(71)出願人 000102692

エヌティエヌ株式会社

大阪府大阪市西区京町堀1丁目3番17号

(72)発明者 麻生 光成

鈴鹿市中富田町364番地

(72)発明者 平野 修

桑名市大字播磨2523番地の1

(72)発明者 三上 英信

桑名市大字東方2224番地の1

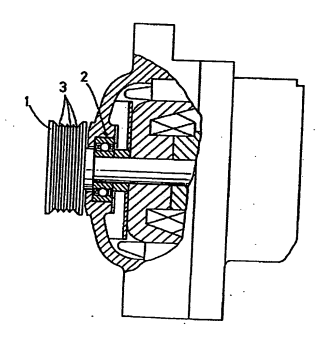
(74)代理人 弁理士 鎌田 文二 (外2名)

(54) 【発明の名称】 オルタネータ用グリース封入転がり軸受

(57) 【要約】

【目的】 本発明は、高速回転かつ高荷重条件下におい て軸受転走面に水素脆性による異常剥離がなく耐久性が あるオルタネータ用グリース封入転がり軸受とする。

【構成】 アルキルジフェニルエーテル油とポリαオレ フィン油を20:80から80:20の重量比で配合し た基油に、増稠剤として分子中にウレア結合(-NHC ONH-) を2個有する芳香族ジウレア化合物またはウ: レア結合とウレタン結合 (-NHCOO-) の両方を有 する芳香族ウレア・ウレタン化合物を5~40重量%配 合し、かつ亜硝酸ナトリウム等の不動態化酸化剤および パリウムスルホネート、ジンクスルホネートなどの有機 スルホン酸塩を添加したグリース組成物をオルタネータ 用転がり軸受2に封入する。



1

【特許請求の節用】

【請求項1】 アルキルジフェニルエーテル油とボリα オレフィン油を20:80から80:20の重量比で配合した基油に、増稠剤として芳香族ジウレア化合物または芳香族ウレア・ウレタン化合物を5~40重量%配合し、さらに不動態化酸化剤および有機スルホン酸塩を添加したグリース組成物を転がり軸受内に封入してなるオルタネータ用グリース封入転がり軸受。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】この発明は、自動車等のオルタネータの回転軸を支持するオルタネータ用グリース封入転がり軸受に関する。

[0002]

【従来の技術】近年、自動車の小型化、軽量化および静 東性向上の要求に伴ない、その電装部品や補機部品の小 型化、軽量化およびエンジンルーム内の密閉化が図られ ているが、その一方、装置の性能自体には高出力・高効 率化の要求が増大し、オルタネータにおいては、小型化 に伴って生じる出力の低下を高速回転することで補なう 20 手法が採られている。

【0003】図1は、高速回転の使用を目的とした自動車用オルタネータのプーリ部分の構造を示しており、プーリ1を支持する転がり軸受2は、高速回転時の潤滑性を保持するため、軸受内部にグリースを封入したグリース封入軸受が使用されている。

【0004】上記の構造では、プーリ1を小型化したことに伴う伝動効率の低下を防ぐため、プーリ1に伝動ベルトの係合辨3を多数形成し、かつベルトの張力を大きくとる方法がとられており、このため、上記軸受2には 30 高温条件での高速回転と高荷重が共に加わることになる。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】しかし、上記のような高速化・高荷重化を伴なう従来のグリースを使用したオルタネータ用軸受では、転走面に生じる剥離(フレーキング)によって、これら軸受が早期に寿命に至る事例が数多く報告されるようになった。この早期寿命を引き起こす剥離は、金属疲労により生じる通常の転走面表面ないし表層の剥離とは違い、相当内部の深い部分から突然 40に生じる特異な破壊現象(以下、異常剥離という)であって、この異常剥離から生じる軸受寿命は、通常のグリース封入軸受の計算寿命に比べて短寿命を示す。

【0006】上記異常剥離の原因については、この発明者らは、高速化による振動が転走面の鏡面摩耗を引き起こし、それによる新生面の形成が触媒作用となってグリースが分解し、その際に発生した水素が鋼中に侵入し脆化する現象(以下、水素脆性現象という)によることを解明し、これを防止するために、鋼の表面にいわゆる黒染処理等の不活性化処理を行なう技術を開示した(特関平2-190615号)。

【0007】また、他の解決策として、特開平3-25 0094号では、水素との結合力の強いフェニルエーテ ルを基油とするグリースを開示した。

【0008】しかし、上記フェニルエーテル油を基油とするグリースは、粘度特性に劣るので、軸受転走面に充分に供給され難い。従って、このようなグリースを封入した転がり軸受は、特に軸受保持器端面からシールまでの距離の設定条件により、高速回転かつ高荷乗条件下では焼付現象を起こし易くなる。

【0009】また、フェニルエーテルを基油とした上記のグリースでは、前記した水素脆性現象の発生を確実に抑えることは難しかった。さらにまた、多様な使用条件が想定されるオルタネータ用の転がり軸受は、泥水等が侵入しても発錆を充分に抑える特性も要求される。

【0010】そこで、この発明は、上記した問題点を解決し、高速回転かつ高荷重条件下においても水素脆性現象を起こさず耐久性があり、また防錆性にも優れたオルタネータ用グリース封入転がり軸受とすることを課題としている。

[0011]

【課題を解決するための手段】上記の課題を解決するために、この発明は、アルキルジフェニルエーテル油とポリαオレフィン油を20:80から80:20の重量比で配合した基油に、増稠剤として芳香族ジウレア化合物または芳香族ウレア・ウレタン化合物を5~40重量%配合し、さらに不動態化酸化剤および有機スルホン酸塩を添加したグリース組成物をオルタネータ用転がり軸受内に封入したのである。以下、その詳細を述べる。

【0012】この発明に用いるアルキルジフェニルエーテル油は、ジフェニルエーテル1モルと炭素数10~22のαオレフィン1~3モルの付加反応によって得られるものである。アルキルジフェニルエーテル油の一例を下記(化1)の式に示す。

[0013]

【化1】

$$R \xrightarrow{3} 0 \xrightarrow{(3)} R$$

(式中、Rは直鎖のアルキル甚であり、芳香族とはつぎのように結合している。

アルキル基のm+nは9~15の整数)

[0014] この発明に用いるポリαオレフィン油は、 る。 αオレフィンを低重合し、その末端二重結合に水素を添 20 [0015] 加した構造であり、下記(化2)の(I)、(II)、 (化2) (III)、(IV)の式にそれぞれ示すものが例示でき

(式中、 R_1 , R_2 , $R_3 = C_n H_{2n+1}$ (nは 8~14の整数))

(式中、mは1~6の整数、R=C. H:n+1 (nは 6~14の整数))

$$(W) \left(\leftarrow CH_1 - CH_2 \rightarrow CH_2 - CH_2 \rightarrow CH_3 \rightarrow CH_4 \rightarrow CH_4$$

(式中、xとyは1~3の整数、2は3~30の **整数、R=C。H₂n+i** (nは1~8の整数))

【0016】この発明の基油におけるアルキルジフェニ ルエーテル油とポリαオレフィン油との配合重量比は2 0:80から80:20である。なぜなら基油中のポリ αオレフィン油が上記範囲未満では、低温下での性能が 劣り、上記範囲を越えると、耐熱性が充分に得られなく なって好ましくないからである。また、グリースの分解 による水素発生量を可及的に少なくするため、アルキルーー る。 ジフェニルエーテル油のボリαオレフィン油に対する特 40 に好ましい配合量比は、50:50以上である。

【0017】つぎに、この発明において増稠剤として使 用する芳香族ジウレア化合物は、分子中にウレア結合 (-NHCONH-) を2個有する下記 (化3) の式で 示されるような化合物であって、グリース製造工程にお いては、基油を溶媒としてモノアミンと芳香族ジイソシ アネートを配合し、基油中に細かく折出させて得られ

[0018] 【化3】

R₂ -NHCNH-R₁ -NHCNH-R₃

(式中、R: は炭素数7~13の芳香族炭化水素基、R: 及びR: は芳 香族炭化水素基または炭素数 8 ~ 2 0 のアルキル基を示し、R: また はR、の少なくとも一方が芳香族炭化水素基である)

【0019】増稠剤として他方の芳香族ウレア・ウレタ ン化合物は、分子中にウレア結合(-NHCONH-) およびウレタン結合(-NHCOO-)の両方を有する 下記(化4)の式で示されるような化合物であって、イ ソシアネートとアルコール、アミンをトルエンまたは基*

*油を溶媒として反応させ、基油またはトルエン中に折出 させて得られる。

[0020] [化4]

 $R_1 - NHCNH - R_1$ $-NHC-O-R_s$

(式中、Ri は炭素数7~13の芳香族炭化水素基、Rz及びRzは芳 香族炭化水素基または炭素数8~20のアルキル基を示し、R:また はR。の少なくとも一方が芳香族炭化水菜基である)

【0021】 このような芳香族ジウレア化合物または芳 香族ウレア・ウレタン化合物の前記基油に対する添加量 は、5~40重量%である。なぜなら、5重量%未満の 少量の芳香族ジウレア化合物または芳香族ウレア・ウレ タン化合物を添加して得たグリースは、粘性の乏しい液 状となり、40重量%を越える多量では固体状となっ 20 て、不適となるからである。

【0022】つぎに、この発明に用いる不動態化酸化剤 は、オルタネータ用転がり軸受を構成する網などの金属 表面に対して不動態化を起こさせる酸化剤であり、たと えば亜硝酸塩、硝酸塩、クロム酸塩、リン酸塩、モリブ デン酸塩、タングステン酸塩等のカソード復極型の無機 腐食抑制剤を使用する。

【0023】また、この発明に用いる有機スルホン酸塩 とは、一般式RSO。Mで示される化合物であって、こ のものは、分子内に、極性基 (SO: **) を有する有機 30 スルホン酸(RSOs)と、Ba、Zn、Ca等のアル カリ土類金属、もしくは金属類としてPb、Na、Li 等またはアミン類からなる親油基Mとを有する油溶性界 面活性剤型の化合物である。 有機スルホン酸としては、 石油スルホン酸、アルキルベンゼンスルホン酸、ジノニ ルナフタレンスルホン酸が挙げられる。

【0024】なお、この発明に用いるグリース組成物の 耐圧性を高める場合には、ジチオリン酸亜鉛等の極圧添 加剤を0.1~5重量%配合すれば適当である。

[0025]

【作用】高速回転、高荷重の条件で使用される軸受にお いて、転走面に生じる現象を考えると、転走面には、回 転中の振動とその表面を高速度で撩過摺接する転動体に より絶えず鏡面摩耗が引き起こされると想定される。

【0026】このような摩託が生じると、その摩託によ って引き起こされる新生面の形成が触媒作用をしてグリ 一スが化学分解し、このグリースの分解により多量の水 素が新生面の形成領域に発生する。

[0027] そして、この発生した水素は、鋼の内部に

ている箇所に拡散移勁するので、応力が集中する金属面 の奥倒に水素分子形成による高圧が発生し、これが亀裂 を生じさせて破壊を生じさせることが判明した。

【0028】そこで、この発明の軸受の基材表面の水素 **脆性発生防止機構について、以下に図2を参照しつつ説** 明する。

[0029] 転がり軸受の基材4表面は、不動態化酸化 剤によって酸化された金属酸化物からなる不動態膜 5 で 被覆され、この上に有機スルホン酸塩 6 のスルホン酸基 6 a が単分子層状に強く吸着する。不動態膜 5 は、分極 した構造を持つため、極性のあるスルホン酸基6 a と相 互作用を持ちやすいからである。 そして、有機スルホン 酸塩6は、親油基6bを外側に向けて配向するので、親 油基6 bのさらに外側には基油の油膜7が安定して形成 されることとなる。

【0030】このような基材4表面の油膜構造による と、図外の転動体がこの表面に接過摺接した際、油膜7 が除去されても不動態膜5が新生面8の露出を防止し、 さらに不動態膜5が剥離して新生面8が露出した場合で も、基油に配合されたアルキルジフェニルエーテル油の 物性により、水素の発生量は極力抑制される。アルキル ジフェニルエーテルは、エステルに比べてC-H、C-C、C-Oの結合解離エネルギーが高く、分解され難い からである。

【0031】なお、前記した不動態膜5上の有機スルホ ン酸塩6は、油膜7切れを速やかに回復させるので、水 素脆性の発生は一層抑制されると考えられる。

[0032]

【実施例】

(実施例1および2) アルキルジフェニルエーテル油と ポリαオレフィン油の混成油からなる基油を表1に示す 配合割合で調製し、この基油の半量に1molの4。 4' - ジフェニルメタンジイソシアネートを溶かし、残 りの半量の基油に2mo1のモノアミン(パラトルイジ ン)を溶かして前記半量の基油に撹拌しながら加えた 容易に侵入することができ、さらに引張り応力が集中し 50 後、 $100\sim120$ ℃で30分間撹拌を続けて反応させ

Q

てジウレア化合物 (芳香族ジウレア化合物) を基油に折出した。これに酸化防止剤としてフェノチアジンを 0.5 重量%を加えて、さらに 100~120℃で10分間規律した。その後冷却し、添加剤であるジンクスルホネートを1重量%と多価アルコールエステルを1重量%と亜硝酸ナトリウム 0.5 重量%を添加混合してから、三本ロールで均質化し、グリース組成物を得た。このグリース組成物の稠度、滴点、摩擦係数を測定すると共に、転がり軸受に封入してオルタネータ実機耐入試験および輸試験を以下のように行ない、この結果を表 1中に併記し 10 た。

【0033】稠 度: JIS K2220 5.3により測定した。

【0034】滴 点: グリースが融解して自重で落下 し始める温度 (℃) をグリース類滴点試験法 JIS K 2220 5. 4により測定した。

【0035】 摩擦係数: 図3に示すように、モータ軸9に固定したリング10(直径40mm、肉厚4mm、SUJ2)の下部にサンプルであるグリースを塗布したフェルト11を摺接するよう取付け、1000rpmで回転するリング10の上端にプレート12に固定したボール13(直径6.35mm、SUJ2)を圧接した。この際、摩擦力にて発生するカトを下配測定条件で測定し、摩擦係数を算出した。

[0036] 記

測定時間 回転開始5分後、荷重P 1.2kgf、温度 室温。 【0037】婦 試 験:ASTM D 1743の婦 試験法をさらに厳しくした方法で、軸受6302に試料グリースを1.6~1.9g封入してからゴム製シールをし、アキシャル荷重を39.2N加えて毎分1800回転で1分間債らし運転した。次に、3%食塩水を0.5m1軸受内部へ注入した後、再びアキシャル荷重を39.2N加えて毎分1800回転で3分間回転した。この軸受をデシケータに入れ40℃で100時間放置した後、発錆状況を調べた。発錆状況は内軸レースを周方向に22等分、外輪レースを周方向に30等分して錆のあった区間を数え、試験回数n=4回の平均を錆評点とし

10

【0038】オルタネータ実機耐久試験:図1に示すオルタネータにおけるプーリ1側の転がり軸受2を使用し、実機により寿命試験(n:試験回数)を行なった。テストの軸受回転数は18,000rpmで設定し、プーリ1に対する負荷荷重を330kgで行なった。そして、軸受内に剥離が発生し、振動検出器の振動が設定値以上になって発電機が停止する時間を異常剥離寿命とし、試験回数nの平均を求めた。また、軸受内グリースが劣化したことによって軸受の回転トルクが過大になり、このオルタネータを駆動している電動機の入力電流が制限電流を超過するまでの時間を焼付寿命とし試験回数nの平均を求めた。

[0039]

【表1】

	<u> </u>								
材	実施例番号科または項目	1	2	3	4	5	6		
基油組成	エーテル油	80	50	80	20	80	20	_	
金田田	ポリαオレフィン油	20	50	20	80	20	80		
L	40℃粘度 (cSi)	72.3	51.2	72.3	58	72.3	58	_	
R	基油	74.5	74.5	73.5	73.5	77.5	76.5		
合割	增 芳香族沙汀化合物	23	23	23	23	 		\dashv	
合	対 芳香族ウンア・ウンナン化合物			† <u> </u>		20	1 00	$\frac{1}{2}$	
重量%)	不動態化酸化剤 有機スルホン酸塩等※	A:0.5 B:1 D:1	A:0.5 B:1 D:1	A:0.5 B:1 D:1	A:05 C:3	A: 1 B: 1 C: 0.5	A:0.5 C:3		
	極圧添加剤※			B: 1		1 —		\mathbf{I}	
网	阅 皮		300	292	296	290	285	ł	
適	適点(℃)		244	240	240	300ELE	300ELF		
摩擦係数		0. 057	0.065	0. 031	0.067	0.060	0.065		
<u> </u>	異常剝離の有・無		無	無	the the time of time of the time of time of the time of time of time of the time of ti	無	無		
	ルタネータ実機耐久試験 (焼付寿命時間:h)	887 (n=9)	747 (n=3)	900 (n=6)	779 (n=9)	850 (n=6)	870 (n=6)		
新試	後(n = 4)での錆評価	2	8	5	2	3	2	ı	

※ A:亜硝酸ナトリウム、

B: ジンクスルホネート

C:パリウムスルホネート、D:多価アルコールエステル

B:ジチオリン酸亜鉛

[0040] また、基油の配合割合と摩擦係数との関係 を調べるため、以下のような実験を行なった。 すなわ ち、表 2 に示す割合でアルキルジフェニルエーテルとボ リαオレフィン油を混合し、その摩擦保数を前記した図*

*3に示す装置を用い、前記と全く同様の測定条件で調べ た。この結果を表2中に併記した。

[0041]

【表2】

アルキルジフェニルエーテル油 (混合割合、重量%)	100	80	70	50	20	0
ポリαオレフィン油 (混合割合、重量%)	0	. 20	. 30	50	50 80	100
摩擦係数	0.055	0.048	0. 048	0.041	0.050	0.061

【0042】 (実施例3) 極圧添加剤としてジチオリン 酸亜鉛を1重量%配合する以外は実施例1と全く同様に してグリース組成物を調製し、前配各試験を行なった結 果を表1中に併配した。

【0043】 〔実施例4〕 アルキルジフェニルエーテル 油とポリ α オレフィン油の混成油からなる基油を表1に 示す配合割合で調製し、この基油の半量に1molの 4, 4'-ジフェニルメタンジイソシアネートを溶か

ルイジン)を溶かして前配半量の基油に撹拌しながら加 えた後、100~120℃で30分間撹拌を続けて反応 させてジウレア化合物(芳香族ジウレア化合物)を基油・ に配合した。これに酸化防止剤としてフェノチアジンを 0.5 重量%を加えて、さらに100~120℃で10分 間撹拌した。 その後冷却し、添加剤であるパリウムスル ホネートを3重量%添加混合してから、三本ロールで均 質化し、グリース組成物を得た。 得られたグリース組成 し、残りの半量の基油に2molのモノアミン(パラト 50 物およびこれを封入した転がり軸受について、実施例1

13

と全く同様に試験を行い、この結果を表1中に併記した。

【0044】 (実施例5および6) 1molのハイドロ キノンをトルエンに分散させ、2molの2、4-トリ レンジイソシアネートを滴下し、約50℃に保持したま ま60分間批弁した。この時の反応触媒としてはトリエ チルアミンを用いた。さらに、1molのアニリンを加 え、約80℃に保持したまま60分間攪拌し、1mo1 のラウリルアミン飽和トルエン溶液を加えて、180分 間撓弁させ、ウレア・ウレタン化合物の増稠剤を調整し 10 た。そして、麦1に示したアルキルジフェニルエーテル 油とポリαオレフィン油の混成油からなる基油と酸化防 止剤であるフェノチアジンを加え、30分間攪拌し、こ の液をホーロー製パットにあけ、一夜室温に放置した 後、150℃に設定したマッフル炉に30分間入れて脱 ソルペントを行なった。その後、三本ロールで均質化し てグリース組成物を得た。得られたグリース組成物およ び、これを封入した転がり軸受について、実施例1と全 く同様に試験を行ない、この結果を表1中に併記した。

【0045】 (比較例1) アルキルジフェニルエーテル 20油の単独成分を基油とし、1mo1の4, 4'ージフェニルメタンジイソシアネートを基油 (重量%) の半量に溶かした液に、残りの半量の基油に2mo1のモノアミン (パラトルイジン) を溶かして撹拌しながら加えた後、100~120℃で30分間撹拌を続けて反応させてジウレア化合物 (芳香族ジウレア化合物) を基油に配合した。これに酸化防止剤としてフェノチアジンを0.5 重量%を加えて、さらに100~120℃で10分間

旗弁した。その後冷却し、亜硝酸ナトリウムを0.5 重量%加えてから、三本ロールで均質化し、グリース組成物を得た。得られたグリース組成物およびこれを封入した転がり軸受について実施例1と全く同様の試験を行ない、この結果を表3中に併記した。

【0046】 (比較例2) ポリαオレフィン油の単独成分を基油とし、1molの4, 4'ージフェニルメタンジイソシアネートを基油(重量%)の半量に溶かした液に、残りの半量の基油に2molのモノアミン(シクロヘキシルアミン)を溶かして撹拌しながら加えた後、100~120℃で30分間撹拌を続けて反応させてジウレア化合物(脂環族ジウレア化合物)を基油に配合した。これに酸化防止剤としてフェノチアジンを0.5重量%を加えて、さらに100~120℃で10分間撹拌した。

【0047】その後冷却ししてから、三本ロールで均質化し、グリース組成物を得た。得られたグリース組成物およびこれを封入した転がり軸受について実施例1と全く同様の試験を行ない、この結果を表3中に併記した。

【0048】 (比較例3および4) アルキルジフェニル エーテル油と鉱油またはポリオールエステル油からなる 基油および増稠剤を表3に示す配合割合で比較例1と同様に関製し、均質化してグリース組成物を得た。

【0049】これらグリース組成物を転がり軸受に封入して、前記した錯試験およびオルタネータ実機耐久試験を以下のように行ない、この結果を表3中に併記した。

[0050]

【表3】

16

						16
材	₽ŧ	比較例番号	l.	2	3	4
基油	7	ルキルジフェニルエーテル油	100		4 0	4 0
組成	ポ	リαオレフィン油		100		<u></u>
重	鉱	油			60	
量%)	*	リオールエステル油				6.0
	4	0 C粘度(cst)	103	47.3		
配合		基油	76.5	8 0	8 0	: 80
合割合	増稠	芳香族シウレア化合物	2 3		2 0	2 0
重量	剤	脂環族沙汀化合物		2 0	_	
量%	7	下動態化酸化剤 ※	A : 0. 5			
3	. ŧ	医压添加剂				
费	1	度	303	250		
ž	i	点 (℃)	260以上	260以上		
	月	接 係 数	0.077	0.071		
オルタネータ実機耐久試験(2) (焼付寿命時間:h)n=5			208	294		
オルタネータ実機耐久試験(1) (異常剝離時間: h) n = 5			> 1 0 0 0	150	6 1	8 0
辩試	験 ((n=4) での鋳評価	2 7	2 7	2 7	2 7

※ A:亜硝酸ナトリウム

【0051】表1および表3に示す試験結果から明らかなように、基油としてアルキルジフェニルエーテル油とポリαオレフィン油を前記の所定範囲内で配合しなかったグリースを用いた比較例1および2、または不動態化酸化剤を使用しなかった比較例2~4は、摩擦係数、錯評点、オルタネータ実機耐久性の一以上の項目で劣っていた。一方、所定の基油、増稠剤、不動強化酸化剤および有機スルホン酸塩を所定の配合割合で調製した実施例1~6では、全ての試験項目で満足し得る結果が得られ、特に、実施例3において総合的に最も優れた結果が40得られた。

[0052]

【効果】この発明のオルタネータ用グリース封入転がり 軸受は、以上のように構成したので、高速回転かつ高荷 重条件下においても軸受転走面に水素脆性現象に伴う異 常剥離を起こさず耐久性があり、また上記利点と共に防 錆性にも優れたものとなって一層長寿命であり、特にオ ルタネータの軸受として優れたものであるという利点が ある。

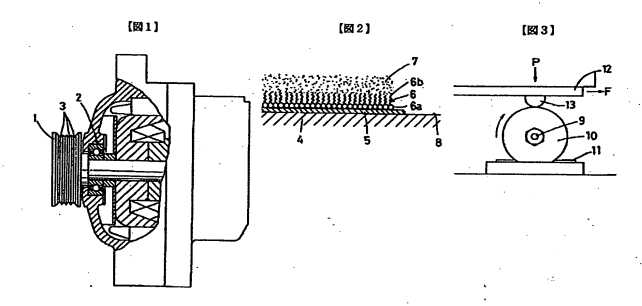
【図面の簡単な説明】

【図1】オルタネータおよびその軸受の一部切り欠き縦 断面図

【図2】軸受の基材表面の水素脆性発生防止機構を説明 する模式図

【図3】摩擦係数の測定装置を模式化して示す説明図 【符号の説明】

- 40 1 ブーリ
 - 2 軸受
 - 3 伝動ペルトの係合溝
 - 4 基材
 - 5 不動態膜
 - 6 有機スルホン酸塩
 - 7 油膜



フロ	コン	トページの絞き
		1

(51) Int. Cl. 5	識別記号	庁内整理番号	FI		技術表示箇所
C 1 0 M 135:10					
125:20	•	7419-4H			
125:24					•
125:22)					•
C 1 0 N 10:02				,	•
10:04					
30:00	Z	8217-4H			
30:12				-	
40:02		•			
50:10					
				•	